TITLE:

Transferrin polycation conjugate - for transport of nucleic acids in cells via receptor mediated

endocytosis, used e.g. to inhibit oncogemes in

humans.

24

DERWENT CLASS:

B04 B07 D16

INVENTOR(S):
PATENT ASSIGNEE(S):

BEUG, H; BIRNSTIEL, M L; COTTEN, M; WAGNER, E (BOEH) BOEHRINGER INGELHEIM INT GMBH; (BOEH)

26

BOEHRINGER INGELHEIM

COUNTRY COUNT:

PATENT INFORMATION:

PATENT NO KIND DATE WEEK LA PG

EP 388758 A 900926 (9039)\* <--

AU 9051372 A 900920 (9045)

NO 9001214 A 900917 (9046) PT 93441 A 901107 (9047)

CA 2012311 A 900916 (9047)

FI 9001297 A 900917 (9105)

HU 53921 T 901228 (9107)

JP 03200800 A 910902 (9141)

ZA 9001974 A 911127 (9201)

DD 297842 A5 920123 (9225) AU 637085 B 930520 (9327)

US 5354844 A 941011 (9440)

IL 93755 A 951231 (9614)

#### APPLICATION DETAILS:

PATENT NO H	KIND	API	PLICATION	DATE
EP 388758	A	EP	90-104700	900313
JP 03200800	A	JP	90-65494	900315
ZA 9001974	A	ZA	90-1974	900315
DD 297842	A5	DD	90-338708	900314
AU 637085	В	ΑU	90-51372	900315
US 5354844	A	US	90-492460	900309
IL 93755	A	$_{ m IL}$	90-93755	900315

#### FILING DETAILS:

PATENT NO	KIND	PATENT NO

AU 637085 B Previous Publ. AU 9051372

PRIORITY APPLN. INFO: AT 89-610 890316 AB EP 388758 A UPAB: 930928

Transferrin-polycation conjugates are claimed in which polycations form soluble complexes with affinity substances, partic. nucleic acids or their analogues, such that they are able to be taken up by cells via receptor-mediated endocytosis.

Pref. the polycation is an opt. modified protamine or histone or a synthetic heterologous polypeptide, specifically polylysine. The polycation has pref. 20-500 positive charges and the ratio transferrin-polycation is pref. 10:1 to 1:4....The nucleic acid is pref. one which inhibits a specific gene, especially viral nucleic acid or an oncogene, or is an intisense oligonucleotide.

USE/ADVANTAGE - Introduction of nucleic acids in human or animal cells by receptor-mediated endocytosis (claimed). The

BEST AVAILABLE COPY

conjugates enable specific or modified DNA/RNA to be introduced into a cell either for selective inhibition of a specific gene or for the expression of chimeric polypeptides. @ 0/0

(ii) Veröffentlichungsnummer:

0 388 758 Δ1

(i)

## EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

21 Anmeldenummer: 90104700.1

(1) Int. CL5 C12N 15/87, A61K 47/48

② Anmeldotag. 13.03.90

(x) Priorität: 16.03.89 AT 610/89

(\*) Veröffentlichungstag der Anmeldung: 26.09.90 Patentblatt 90/39

Benannte Vertragsstaaten:
 AT BE CH DE DK ES FR GB GR IT LI LU NL SE

CUSTOMER COPY
Complies with Copyright Law
CAS Document Delivery Service
1-614-651 3670

1 Anmelder: BOEHRIPIGER INGELHEIM INTERNATIONAL G.M.B.H.

D-6507 Ingelheim am Rhein(DE)

© Erfinder: Beug, Hartmut, Dr. Kometengasse 11
A-1140 Wien(AT)

Erfinder: Birnstiel, Max L., Prof. Dr.

Grundäckergasse 49 A-1100 Wien(AT)

Erfinder: Cotton, Matthew, Dr.

Maxingstrasse 22-24/3/8

A-1130 Wien(AT)

Erfinder: Wagner, Ernst, Dr. Strebersdorferstrasse 18 A-2103 Langer:2ersdorf(AT)

(S) Neup Protein-Polykation-Konjugate.

Die Erfindung betrifft ein System für den Transport von Nukleinsäuren in die Zelle, das über Rezeptorvermittelte Endozytose abläuft. Mit Hille eines Transferrin-Polykation-Konjugats kann mit der polyanionischen Nukleinsäure ein Komplex gebildet werden. Dieser wird an den Transferrinrezeptor, der in wachsenden Zellen hochreguliert ist, gebunden und in die Zelle aufgenommen. Als Nukleinsäuren kommen solche in Betracht, die spezifische Gene oder die RNA-Funktion inhibieren, wie Antisense-Oligonukleotide oder Ribozyme bzw. die dafür kodierenden Gene. Gegenstand der Erfindung sind weiters ein Verfahren zum Einführen von Nukleinsäuren in die Zelle, Transferrin-Polykation/Nukleinsäure-Komplexe sowie diese enthaltende pharmazeutische Zubereitungen.

EP 0 388 758 A1

## Neue Protoin-Polykation-Konjugate

Die Erfindung bezieht sich auf den Transport von zu Polykationen aninen Substanzen, insbesondere Nukleinsäuren, in die Zelle, wobei der Transport über Rezep'n-vermittelte Endozytose abläuft.

Antisense RNAs und DNAs habon sich in zellfreien Systemen sowie innerhalb der lebenden Zelle als wirksame Mittel für die selektive Inhibierung bestimmter Gensequenzen erwiesen. Die Wirkungsweise beruht in der spezifischen Erkennung eines komplementären Nukleinsäurestranges und Anlagerung daran, wodurch Transkription, Translation und Spaltprozesse beeinträchtigt werden. Dieser Wirkmechanismus ermöglicht grundsätzlich die Anwendung von Antisense-Oligonukleotiden als Therapeutika, die die Expression bestimmter Gene (wie deregulierte Onkogene oder virale Gene) in vivo blockieren. Es wurde bereits gezeigt, daß kurze Antisense-Oligonukleotide in Zellen importiert werden und dort ihre inhibierende Wirkung ausüben können (Zamecnik et al., 1986), wenngleich ihre intrazelluläre Konzontration, u.a. wegen ihrer beschränkten Aufnahme durch die Zellmembran auf Grund der starken negativen Ladung der Nukleinsäuren, gering ist.

Ein weiterer Ansatz zur selektiven Inhibierung von Genen besteht in der Anwendung von Ribozymen, das sind RNA-Moleküle, die bestimmte RNA-Sequenzen erkennen, daran binden und spalten können. Auch hier besteht das Bedürfnis, eine möglichst hohe Konzentration von aktiven Ribozymen in der Zelle zu gewährleisten, wofür der Transport in die Zelle einer der limitierenden Falkoran ist.

Um diesem limitierenden Faktor zu bogegnen, wurden bereits mehrere Lösungen vorgeschlagen.

Eine dieser Lösungswege bosteht in direkten Modifikationen der Nukleinsäuren, z.B. durch Substitution der geladenen Phosphodiestergruppen durch ungeladene Mothylphosphonate (Smith et al., 1986), Carbamate (Stirchak et al., 1987) oder Silylverbindungen (Cormier et al., 1988) oder durch Phosphorothioate (Stern et al., 1988). Eine weitere Möglichkeit der direkten Modifikation besteht in der Verwendung von Nukleosidanalogen (Morvan et al., 1988, Praseuth et al., 1988)).

Wenn auch einige dieser Verschläge einen grundsätzlich vielversprechenden Ansatz der Lösung des Problems darstellen, weisen sie doch verschiedene Nachteile auf, z.B. eine geringere Bindung an das Zielmolekül sowie einen geringeren Grad der eigentlichen Hemmwirkung. Ein prinzipieller Nachteil bei der in vivo Anwendung von modifizierten Oligonukleotiden besteht weiters in der möglichen Toxizität dieser Verbindungen.

Ein alternativor Ansatz zur direkten Modifikation der Oligonukleotide besteht darin, das Oligonukleotid als solches unverändert zu belassen und mit einer Gruppe zu versehen, die ihm die angestrebten Eigenschaften verleiht, z.B. mit Molekülen, die den Transport in die Zelle erleichtem. Einer der Lösungsvorschläge im Rahmen dieses Prinzips besteht darin, das Oligonukleotid mit polykationischen Verbindungen zu konjugieren (Lemaitre et al., 1987).

Für die Gentransformation von Säugetierzellen in vitro sind verschiedene Techniken bekannt, deren Anwendbarkeit in vivo jedoch beschränit ist (dazu zählen das Einbringen von DNA mittels Viren, Liposomen, Elektroporation, Mikroinjektion, Zellfusion, DEAE-Dextran oder die Calciumphosphat-Präzipitationsmethode).

Es wurde daher bereits versucht, ein in vivo anwondbares iösliches System zu entwickeln, das DNA zielgerichtet über Rezeptor-vermittelte Endozytose in die Zellen befördert (G.Y. Wu, C.H. Wu, 1987). Dieses System wurde für Hepatozyten entwickelt und heruht im wesentlichen auf den beiden folgenden Gegebenheiten:

- 1. An der Hepatozytenoberliäche existieren Rezeptoren, die bestimmte Glykoproteine binden und in die Zelle befördern.
- 2. DNA kann durch starke elektrostatische Wechselwirkung unter Ausbildung von löslichen Komplexen an polykationische Verbindungen, z.B. Polylysin, gebunden werden.

Das System beruht auf dem Prinzip, Polylysin an ein solches Glykoprotein, auf das der Rezeptor anspricht, zu koppeln und daraufhin uurch Zugabe von DNA einen löstlichen Glykoprotein/Polylysin/DNA-Komplex zu bilden, der zu den den Glykoprotein-Rezeptor aufweisenden Zellen transportiert wird und nach Aufnahme des Komplexes in die Zelle die Expression der DNA-Sequenz ermöglicht.

Aufgabe der vorliegenden Erfindung war es, ein gegenüber diesem bekannten System, das auf Grund des spezifischen Vorkommens des Rezeptors auf einem einzigen Zelltyp nur für diesen Anwendung finden kann, breiter anwendbares, hochaktives Transportsystem zur Verfügung zu stellen.

Die Lösung dieser Aufgabe besteht erfindungsgemäß darin, daß das Polykation an Transferrin gebun-

den ist.

Transferrine sind eine Klasse verwandter metallbindender Transportglykoproteine mit in vivo Spezifität für Eisen. Es wurden verschiedene Säugetiertransferrine identifiziert, wobei das Plasma-Transferrin die

meisten Körpergewebe mit Eisen versorgt. Hauptproduzent für Transferrin ist die Leber.

Transferrin weist ein Molekulargewicht von ca. 80000 auf, woven 6% auf die Zuckerreste entfallen. Ein Transferrinmolekül kann zwei Moleküle Eisen binden, wobei die Bindung die Anwesenheit von Karbonatoder Bikarbonationen erfordert.

Der Transferrin-Rezeptor, von dam es möglicherweise auf den ver-schiedenen Zellen geringfügig - etwa in der Kohlenhydratgruppe - voneinander abweichende Formen gibt, ist ein Transmembran-glykoprotein mit einem Molekulargewicht von ca. 180000, wobei ein Rezeptormolekül ein oder möglicherweise zwei Muleküle Transferrin binden kann.

Der Transferrin-Rezeptor hat beim physiologischen pH-Weit von 7,4 eine sehr hohe Affinität für das Fe-Transferrin und praktisch keine Affinität für das Apotransferrin, wenngleich dieses bei pH ~5 mit dem Rezeptor einen sehr stabilen Komplex bildet.

Transferrin-Rezeptoren wurden besonders zahlreich in Vorläufern von Erythrozyten, Plazenta und Leber, in meßbarer Anzahl auch in vielen anderen Körpergeweben nachgewiesen. Von besonderem Interosse ist die Beobachtung, daß der Rezeptor in wachsenden Zellen hochreguliert ist. Es wurde auch beobachtet, daß die Rezeptorzahl in neoplastischem Gewebe in vivo gegenüber benignen Läsionen wesentlich erhöht ist, was auf einen erhöhten Eisenbedarf hinweist. Der Aufnahmemechanismus des Transferrin-Eisen-Komplexes durch Rezeptoren und sein intrazellulärer Zyklus sind gut untersucht.

Über den exakten Ablauf der Abgabe der Eisenmoleküle durch Transferrin besteht noch keine vollständige Klarheit, wenngleich die Ansicht überwiegt, daß die Abgabe vorwiegend Intrazellulä, erfolgt. In einem energie- und temperaturabhängigen Vorgang werden Fe-Transferrin bzw. Fe<sub>2</sub>-Transferrin an der Zellmeinbran an den Rezeptor gebunden. Daraufhin wird der Komplex in ein Vesikel, genannt Endosom oder Rezeptosom, aufgenommen. Dieses wird mit einem welteren Vesikel, das einen pH-Wert von < 5,5 aufweist, vereinigt; die resultierende Ansäuerung bewirkt die Freigabe des Eisens vom Transferrin. Der Apotransferrin-Rezeptor-Komplex wird daraufhin an die Zellmembran zurücktranportiert, wo der neutrale pH-Wert die Loslösung des Apotransferrins vom Rezeptor ins umgebonde Medium bewirkt. Es gibt Hinweise dafür, daß das Recycling, dessen Funktionieren auf der bei saurem und neutralen, pH-Wert unterschiedlichen Affinität des Rezeptors für Apo- bzw. Eisentransferrin beruht, über Vesikel des Golgi-Apparates erfolgt.

Auf molekularer Ebene ist die Auslösung des Transferrin-Zyklus noch nicht geklärt; lediglich hinsichtlich einiger Aspekte gibt os Hinweise, z.B. zur möglichen Rolle der Phosphorylierung (Huebers et al., 1987).

Mit Hilfe der vorliegenden Erfindung ist es erstmals gelungen, dieses aktive Transportsystem zu benutzen, um Nukleinsäuren, deren Aufnahme in die Zelle auf Schwierigkeiten stößt, in die Zelle zu befördern.

Gegenstand der Erfindung sind somit neue Protein-Polykation-Konjugate, die befähigt sind, mit zu Polykationen affinen Substanzen, Insbesondere Nukleinsäuren oder Nukleinsäureanalogen, Komplexe zu bilden, die über Rezeptor-vermittelte Endozytose in die Zelle aufgenommen werden, wobei der Proteinanteil des Konjugats Transferrin ist.

Es wurde überraschend festgestellt, daß mit Hilfe der erfindungsgemäßen Konjugate Nukleinsäuren unter Beibehaltung ihrer inhibierenden Aktivität effizient in die Zelle transportiert werden können.

Unter "Transferrin" sind im Rahmen der vorliegenden Erfindung sowohl die natürlichen Transferrine zu verstehen als auch Transferrin-Modifikationen, die vom Rezeptor gebunden und in die Zelle transportiert werden (solche Modifikationen können beispielsweise in einer Änderung von Aminosäuren oder in einer Verkürzung des Moleküls auf den für die Rezeptorbindung maßgeblichen Anteil bestehen).

Das molare Verhältnis Transferrin:Polykation beträgt bevorzugt 10:1 bis 1:4, wobei zu berücksichtigen ist, daß es zur Ausbildung von Aggregaten kommen kann. Dieses Verhältnis kann jedoch bei Bedarf innerhalb weiterer Grenzen liegen, solange die Bedingung erfüllt ist, daß Komplexierung der Nukleinsäure(n) stattfindet und gewährleistet ist, daß der gebildete Komplex durch den Transferrinrezeptor gebunden und in die Zelle befördert wird, was durch einfach durchzuführende Versuche von Fall zu Fall überprüft werden kann.

Das jewells gewählte Verhältnis richtet sich vor allem nach der Größe des Polykationmoleküls sowie nach der Anzahl und Verteilung der positiv geladenen Gruppierungen, Kriterien, die auf Größe, Struktur sowie allenfalls vorhandene Modifikationen der zu transportierenden Nukleinsäure(n) abgestir unt werden. Die Polykationen können gleich oder verschieden sein.

Als Polykationen können folgende Verbindungen verwendet werden:

a) Protamine: Dabei handelt es sich um kleine (MG bis ca. 8000), stark basische Proteine, deren positiv geladene Aminosäurereste (vor allem Arginine) für gewöhnlich in Gruppen angeordnet sind und die auf Grund ihres polykationischen Charakters die negativen Ladungen von Nukleinsäuren neutralisieren (Warrant et al., 1870). Die im Rahmen der vorliegenden Erfindung verwendbaren Protamine können natürlichen Ursprungs oder auf rekombinantem Weg hergestellt sein, wobei Mehrfachkopien hergestellt

bzw. Modifikationen hinsichtlich Molekülgröße und Aminosäuresequenz vorgenommen werden können. Entsprechende Verbindungen können auch chemisch synthetisiert werden. Bei der Synthese eines künstlichen Protamins kann z.B. so we gegingen werden, daß Aminosäurereste, die beim natürlichen Protamin Funktionen haben, die für die Transportfunktion unerwünscht sind (z.B. Kondensation von DNA) durch geeignete andere Aminosäuren bisotzt werden und/oder an einem Ende eine Aminosäure (z.B. Cysclin) vorgesehen wird, die die gezielte Konjugation mit Transferan ermöglicht.

b) Histone: Dies sind im Chromatin vorhanden kleine DNA-bindende Proteine mit einem hohen Anteil an positiv geladenen Aminosäuren (Lysin und Arginin), der sie befähigt, unabhängig von der Nukleotidsequenz an DNA zu binden und sie in Nukleosome zu falten, wozu besonders die argininreichen Histone H3 und H4 geeignet sind (Felsenfeld, 1978). Bezüglich der Herstellung und der Modifikationen gilt grundsätzlich das für Protamine Gesagte.

c) Synthetische Polypeptide, wie homologe Polypeptide (Polylysin, Polyarginin) oder heterologe Polypeptide (bestehend aus zwei oder mehr Vertretern positiv galadener Aminosäuren).

d) Nichtgeptische Kationen wie Polyethylenimine. Die Größe der Polykationen wird bevorzugt so gewählt, daß die Summe der positiven Ladungen etwa 20 bis 500 beträgt, sie wird auf die zu transportierende Nukleinsäure abgestimmt.

Die erfindungsgemäßen Transferrin-Polykation-Konjugate können auf chemischem oder, falls das Polykation ein Polypeptid ist, auf rokombinantem Weg hergestellt werden. Die Kopplung auf chemischem Weg kann in für die Kopplung von Poptiden an sich bekannter Weise erfolgen, wobei, falls erforderlich, die Einzelkomponenten vor der Kopplungsreaktion mit Linkersubstanzen versehen werden (diese Maßnahme ist dann erforderlich, wenn von vornherein keine für die Kopplung geeignete funktionelle Gruppe, z.B. eine Mercapto- oder Alkoholgruppe, verfügbar ist. Bei den Linkersubstanzen handelt es sich um bifunktionelle Verbindungen, die zunächst mit funktionellen Gruppen der Einzelkomponenten zur Reaktion gebracht werden, worauf die Kopplung der modifizierton Einzelkomponenten durchgeführt wird.

Je nach gewünschten Eigenschaften der Konjugate, insbesondere im Hinblick auf deren Stabilität, kann die Kopplung erfolgen über

j a) Disulfidbrücken, die unter reduzierenden Bedingungen wieder gespalten werden können (z.B. bei Verwendung von Succinimidylpyridyldithiopropionat (Jung et al., 1981).

b) Unter biologischen Bedingungen weitgeher 'stabile Verbindungen (z.B. Thioether durch Reaktion von Maleimido-Linkern mit Sulfhydrylgruppen des an die zweite Komponente gebundenen Linkers).

c) Unter biologischen Bedingungen labile Brücken, z.B. Esterbindungen, oder unter schwach sauren Bedingungen instabile Acetal- oder Ketalbindungen.

Die Herstellung der erfindungsgemäßen Konjugate auf rekombinantem Weg bietet den Vorteil, genau definierte, einheitliche Verbindungen erhalten zu können, während bei der chemischen Kopplung Konjugat-Gemische entstehen, die aufgetrennt werden müssen.

Die rekombinante Herstellung der erfindungsgemäßen Konjugate ist nach für die Herstellung von chimären Polypeptiden bekannten Methoden durchführbar. Dabei können die polykationischen Peptide hinsichtlich ihrer Größe und Aminosäuresequenz variiert werden. Die gentechnologische Herstellung bietet auch den Vorteil, den Transferrin-Anteil des Konjugats modifizieren zu können, indem z.B. durch geeignete Mutationen die Bindungsfähigkeit an den Rezeptor gesteigert werden kann oder indem der Transferrinanteil auf den für die Bindung an den Rezeptor maßgeblichen Teil des Moleküls verkürzt wird. Besonders zweckmäßig für die rekombinante Herstellung der erfindungsgemäßen Konjugate ist die Verwendung eines Vektors, der die für den Transferrinanteil kodierende Sequenz sowie einen Polylinker enthält, in den die jeweils benötigte für das polykationische Peptid kodierende Sequenz eingesetzt wird. Auf diese Weise kann ein Satz von Expressionsplasmiden erhalten werden, von dem bei Bedarf das die gewünschte Sequenz enthaltende zur Expression des erfindungsgemäßen Konjugats herangezogen wird.

Bei den in die Zelle zu transportierenden Nukleinsäuren kann es sich um DNAs oder RNAs handeln, wobei hinsichtlich der Nukleotidsequenz keine Beschränkungen bestehen. Die Nukleinsäuren können modifiziert sein, sofern die Modifikation den polyanionischen Charakter der Nukleinsäuren nicht beeinträchtigt; zu diesen Modifikationen zählen z.B. die Substitution der Phosphodiestergruppe durch Phosphorothioate oder in der Verwendung von Nukleosidanalogen.

Als Nukleinsäuren kommen im Rahmen der vorliegenden Erfindung vor allem diejenigen in Betracht, die zum Zweck der Inhibierung spezifischer Gensequenzen in die Zelle transportiert werden sollen. Dazu zählen Antisense-Oligonukleotide und Ribozyme, gegebenenfalls zusammen mit einer Carrier-Nukleinsäure.

Bezüglich der Größe der Mukleinsäuren ermöglicht die Erfindung ebenfalls Anwendungen in einem weiten Bereich. Hinsichtlich der unteren Grenze besteht keine durch das erfindungsgemäße Transportsystem bedingte Limitierung; eine etwaige Begrenzung nach unten ergibt sich aus anwendungsspezifischen Gründen, weil z.B. Antisense-Oligonukleotide unter etwa 10 Nukleotiden auf Grund zu geringer Spezifität

kaum für die Anwendung in Frage kommen. Mit Hilfe der erfindungsgemäßen Konjugate können auch Plasmide in die Zelle befördert werden, wobei vor allem kleinere Plasmide, die in ihrer Funktion als Carrier-Nukleinsäure (etwa retrovirale Vektoren mit bis zu 5000 bp) zur Anwendung kommen, von praktischer Bedeutung sind.

Es int auch möglich, gleichzeitig verschiedene Nukleinsäuren mit Hilfe der erfindungsgemäßen Konjugate in die Zelle zu befördung.

Ein wouerer Vorteil der vorliegenden Erfindung liegt in dem Umstand, daß für Transferrin und den Rezeptor Polymorphismen bestehen, die für den zielgerichteten Transport inhibitierender Nukleinsäuren zu bestimmten Zellen ausgenutzt werden können.

Im Rahmen der vorliegenden Erfindung konnte gezeigt werden, daß Transferrin-Polykation-Konjugate effizient in lebende Zellen aufgenommen und internalisiert werden. Die erfindungsgemäßen Konjugate bzw. Komplexe sind für das Zellwachstum nicht schädlich. Dies ermöglicht eine wiederholte Verabreichung und damit einen konstant hohe Expression in die Zelle eingeführter Gene.

Weiters konnte nachgewiesen worden, daß die Polykation-Transferrin-Konjugate den nativen Transferrin-Eisenkomplex funktionell ersetzen können.

Daß die Transferrin-Polykation/DNA-Komplexe durch die Zelle über den Transferrin-Rezeptor aufgenommen werden, wurde mit Hilfe des Luciferase-Gens als DNA-Komponente bestätigt. Es wurde gezeigt, daß natives Transferrin effizient den Transferrin-Polykation/DNA-Komplex verdrängt, was anhand der Verringerung der Luciferaseaktivität in der Zelle gemessen wurde.

Durch die im Rahmen der vorliegenden Erfindung durchgeführten Versuche konnte auch gezeigt werden, daß ein tRNA-Ribozymgen (das Ribozym war gegen eine V-erbB Sequenz gerichtet) mit Hilfe eines erfindungsgemäßen Konjugats (Polylysin-Transferrin) in erbB-transformierte Hühnerzellen eingebracht und die transformierende Wirkung des Onkogens schwächen kann. Dieses Ergebnis ist umso bedeutsamer, als in diesen Versuchen nur eine geringe Menge an Ribozymgen verwendet wurde.

25

Das Verhältnis Nukleinsäure: Konjugat kann innerhalo eines weiten Bereichs schwanken, wobei es nicht unbedingt erforderlich sein muß, sämtliche Ladungen der Nukleinsäure zu neutralisieren. Dieses Verhältnis wird von Fall zu Fall nach Kriterien wie Größe und Struktur der zu transportierenden Nukleinsäure, Größe des Polykations, Anzahl und Verteilung seiner Ladungen, derart einzustellen sein, daß ein für die jeweilige Anwendung günstiges Verhältnis zwischen Transportfähigkeit und biologischer Aktivität der Nukleinsäure besteht. Dieses Verhältnis kann zunächst grob eingestellt werden, etwa an Hand der Verzögerung der Wanderungsgeschwindigkeit der DNA in einem Gel (z.B. mittels "Mobility Shift" auf einem Agarosegel) oder durch Dichtegradientenzentrifugation. Nach Erhalt dieses vorläufigen Verhältnisses kann es zweckmäßig sein, im Hinblick auf die in der Zelle maximal verfügbare Aktivität der Nukleinsäure Transportversuche mit dem radioaktiv markierten Komplex durchzuführen und den Konjugat-Anteil gegebenenfalls derart zu reduzieren, daß die verbleibenden negativen Ladungen der Nukleinsäure dem Transport in die Zelle nicht hinderlich sind.

Die Herstellung der Transferrin-Polykation/Nukleinsäure-Komplexe, die ebenfalls Gegenstand der Erfindung sind, kann nach in an sich für die Komplexierung polyionischer Verbindungen bekannten Methoden vorgenommen wurden. Eine Möglichkeit, unkontrollierte Aggregation bzw. Ausfällung zu vermeiden, besteht darin, die beiden Komponenten zunächst bei hoher (etwa 1 molarer) Kochsalzkonzentration zu mischen, und anschließend durch Dialyse oder Verdünnung auf physiologische Kochsalzkonzentration einzustellen. Bei der Komplexbildungsreaktion werden bevorzugt keine zu hohen DNA- und Konjugatkonzentrationen (met., als 100 μg/ml) verwendet, um eine Ausfällung der Komplexe zu vermeiden.

Bevorzugt als Nukleinsäureanteil der erfindungsgemäßen Transferrin-Polykation-Nukleinsäurekomplexes ist Antisense-DNA, Antisense-RNA oder ein Ribozym bzw. das dafür kodierende Gen. Bei der Anwendung von Ribozymen und Antisense-RNAs ist es bosonders vorteilhaft, die für diese die Funktion von RNA inhibierenden RNAs kodierenden Gene, bevorzugt zusammen mit einem Carriergen, einzusetzen. Durch die Einführung des Gens in die Zelle wird gegenüber dem Import der RNA als solcher eine beträchtliche Amplifikation der RNA und damit ein für die angestrebte Hemmung der biologischen Reaktion ausreichender Vorrat gewährleistet. Besonders geeignete Carriergene sind die für die Transkription durch Polymerase III erforderlichen Transkriptionseinheiten, z.B. tRNA-Gene. In diese können z.B. Ribozymgene derant eingefügt werden, daß bei Transkription das Ribozym Toil eines kompakten Polymerase III-Transkripts ist. Mit Hille des Transportsystems gemäß der vorliegenden Erfindung kann die Wirkung dieser genetischen Einheiten verstärkt werden, indem eine erhöhte Ausgangskonzentration des Gens in der Zelle gewährleistet wird.

Gegenstand der Erfindung ist weiters ein Vorfahren zum Einführen von Nukleinsäure(n) in mer schliche oder tierische Zellen, wobei bevorzugt ein unter physiologischen Bedingungen löslicher Komplex gebildet wird.

Gegenstand der Erfindung sind weiters pharmazeutische Zubereitungen, enthaltend als wirksame Komponente eine ein Gen spezifisch inhit:orende Nukleinsäure, komplexiert mit einem Transferrin-Polykation-Konjugat, z.B. in Form eines Lyophilisats. Solche pharmazeutischen Zubereitungen können verwendet werden, um mit Antisense-Oligonukleotiden, Antisense-Oligonukleotidanaloga oder Ribozymen bzw. den dafür kodierenden DNAs, gegebenenfalls zusammen mit einer Carriernukleinsäure, im menschlichen oder tierischen Organismus pathogene Viren, wie HIV oder verwandte Retroviren, Oncogene oder andere Schlüsselgene, die das Wachstum und/oder die Differenzierung von Zellen kontrollieren, z.B. des cfos Gen oder das c-myc Gen, zu inhibieren.

Ein weiteres Anwendungsgebiet liegt in der Bekämpfung von Krankheiten durch Hemmung der Produktion von unerwünschten Genprodukten, z.B. des bei der Alzheimer-Krankheit auftretenden Haupt-Plaqueproteins ("major plaque protein") oder Autoimmunerkrankungen verursachender Proteine.

Die Erfindung wird anhand der nachtolgenden Beispiele illustriert.

#### 15 Beispiel 1

25

55

Herstellung von Transferrin - Polylysin 30 - Konjugaten

20 Die Kopplung erfolgte analog literaturbekannter Methoden (Jung et al., (1981)) durch Einführung von Disulfidbrücken nach Modifizierung mit Succinimidylpyridyldithiopropionat.

## a) 3-(2-Pyridyldithio)propionat - modifiziertes Transferrin:

6 mt einer über Sephadex G-25 gelfiltrierten Lösung von 120 mg ( 1.5 μMol) Transferrin ( aus Hühnereiweiß, Sigma, Conalbumin Type I, eisenfrei) in 3 ml 0.1 M Natriumphosphat-Puffer (pH 7.8) wurden unter starken. Schütteln mit 200 μl einer 15 mM ethanolischen Lösung von Succinimidyl 3-(2-pyridyldithio)-propionat (3 μM, SPDP, Pharmacia) vorsetzt und 1 h bei Raumtemperatur und gelegentlichem Schütteln reagieren gelassen. Über eine Gelsäule (Sephadex G-25, 14 x 180 mm, 0.1 M Natriumphosphat-Puffer pH 7.8 ) wurden niedermolekulare Reaktionsprodukte und Reagensreste abgetrennt und dabei 7 ml der Produk/fraktion erhalten; der Gehalt von an Transferrin gebundenem Pyridyldithiopropionatresten wurde anhand eines Aliquots nach Reduktion mit Dithiothreitol durch photometrische Bestimmung der Menge an freigesetztem Pyridin-2-thion ermittelt und betrug ca. 2.6 μMol. In identischer Weise wurde humanes Transferrin (Sigma, eisenfrei) modifiziert.

## b) Mercaptopropionat - modifiziertes Polylysin 90 (pL 90):

Eine Lösung von 18 mg (ca. 1.0 μMol) Poly(L)Lysin -Hydrobromid (Sigma, Fluoresceinisothiocyanat (= FITC) - merkiert, Molekulargewicht ca. 18000 / entspricht einem durchschnittlichem Polymerisationsgrad ca. 20) in 3 ml 0.1 i.1 Natriumphosphat (pit 7.8) vurde über Sephadex G-25 filtriert (die Fluoreszensmarkierung wurde in Natriumbicarbonatpuffer pH 9 während 3h durchgeführt). Die Polylysin-Lösung wurde mit Wasser auf 7 ml verdünnt, unter gutem Schütteln mit 270 μl einer 15 mM ethanolischen Lösung von SPDP versetzt, und 1 h in der Dunkelheit bei Raumtemperatur und unter gelegontlichem Schütteln reagieren gelassen. Nach Zugabe von 0.5 ml 1 M Natriumacetat-Puffer (pH 5.0) wurde zur Abtrennung von niedermolekularen Substanzen über Sephadex G-25 filtriert (Eluens : 20 mM Natriumacetat-Puffer pH 5.0). Die Produktfraktion (Ninhydrinfärbung, Fluoreszenz) wurde im Vakuum eingeengt, mit Puffer auf pH ca. 7 gebracht, eine Lösung von 23 mg (150 μMol) Dithiothreitol in 200 μl Wasser zugegeben und 1 h bei Faumtemperatur unter Argon in der Dunkelheit steinen gelassen. Durch weitere Gelfiltration (Sephadex G-25, 14 x 130 mm Säule, 10 mM Natrium-acetat-Puffer pH 5.0) wurde von überschüssigem Reduktionsmittel abgetrennt und man erhielt 3.5 ml Produktiösung an Fluoruszenzmarkiertem Pc ylysin mit einem Gehalt von 3.8 μMol Mercaptogruppen (photometrische Bestimnlung mittels Ellman's Reagens, 5,5 -Dithiobis(2-nitrobenzoesäung)

c) Transferrin - Polylysin - Konjugate:

Die unter a) erhaltene Lösung von modifiziortem Transferrin (7 ml ln 0.1 M Natriumphosphat-Puffer pH 7.8, ca. 1.5 μMol Transferrin mit ca. 2.6 μMol Pyridyldithiopropionat-Resten) wurde mit Argon gespült: es wurden 2.0 ml der nach b) erhaltenen Lösung von Mercapto-modifiziertem Polylysin (in 19 mM Natriumacetat-Puffer pH 5.0, das enispricht ca. 0.6 μMol Polylysin mit ca. 2.2 μMol Mercaptogruppen) zugegeben, mit Argon gespült, geschüttelt und 18 h bei Raumtemperatur in der Dunkelheit und unter Argon reagieren gelassen. Das Reaktionsgomisch wurde mit Wasser auf 14 ml verdünnt und durch lonenaustauschchromatographie aufgetrennt (Pharmacia Mono S Säule HR 10/10, Gradienteneluation, Puffer A: 50 mM HEPES pH 7.9, Puffer B: A + 3 M Natriumchlorid, 0.5 ml/min, Fig. 1). Nict tkonjugiertes Transferrin wurde am Anfang elulert, Produktfraktionen bei ca. 0.66 - 1.5 M Natriumchlorid.

Es wurden, über sämtliche Fraktionen gemittelt, Konjugate erhalten, die ein Verhältnis Transferrin-Polylysin von 1,3:1 aufwiesen.

Die konjugierten Produkte (Ninhydrinfärbung, in UV bei 280 nm Proteinabsorbtion, und Fluoreszenzmessung FITC-markierten Polylysins bei 495 nm) wurden in 6 Fraktionen mit einem Gehalt von je ca. 10 mg Transferrin gesammelt. Die Fraktionen wurden zunächst gegen eine 100 mM Eisen(III)citrat-Lösung (Imit Natriumhydrogencarbonat auf pH 7.8 gebracht) dialysiert und danach noch zweimal gegen 1 mM HEPES-Puffer (pH 7.5).

Natriumdodecylsulfat-Gelelektrophorese ( 10% SDS, 8% Polyacrylamid), s. Fig. 2, zeigte bci Vorbehandlung mit 2-Mercaptoethanol in allen 6 Fraktionen einen ungefähr gleichen Gehalt an Transferrin (Fig. 2A), während in nicht reduzierten Proben keine Banden für freieß Transferrin, sondern nur weniger weit wandernde Konjugate sichtbar waren (Fig. 2B, T = unbehandeltes Transferrin; 1-8 = Konjugate Fraktionen 1-6).

Beispiel 2

25

Herstellung von Transferrin-Polylysin 270- und Transferrin-Polylysin 450-Konjugaten (pL270 und pL450)

- a) Die Herstellung von modifiziertem Transferrin erfolgte analog Beisplei 1 a)
  - b) Herstellung von modifiziertem Polylysin 270 und Polylysin 450

Eine gelfiltrierte Lösung von 0,33 μMol Polylysin 270 (mit einem durchschnittlichen Polymerisationsgrad von 270 Lysinresten, mit oder ohne Fluoreszchzmarkierung; entsprechend 19 mg Hydrobromid-Salz) in 1,2 ml 75 mM Natriumacetatpuffer wurde durch Zusatz von Natriumcarbonatpuffer auf pH 8,5 eingestellt. 182 μl einer 15 mM ethanolischen Lösung von SPDP (1,9 μMol wurden unter starkem Rühren hinzugefügt. Eine Stunde später wurden 200 μl 1 M Natriumacetat pH 5 zugefügt; nach Gelfültration mit 20 mM Natriumacetat wurde eine Lösung erhalten, die 0,27 μMol Polylysin 270 mit 1,3μMol Mercaptogruppen (4,8 Linker pro Polylysinkette) enthielt.

In analoger Weise wurden 0,20 µmid Polylysin 450 (mit einem durchschnittlichen Polymerisationsgrad von 450 Lysinresten) mit 2,25 µMol SPDP modifiziert, wobei ein Produkt von 0,19 µMol Polylysin 450 mit 2,1 µMol Mercaptogruppen (11 Linker pro Polylysinkette) erhalten wurde. Analog Beispiel 1 b) wurden die Dithiopyridingruppen mit Dithiothreitol reduziert, um die freien Sulfhydrylkomponenten zu erhalten.

- c) Horstellung von Transferrin-Polylysin-Konjugaten
- Transferrin-Polylysin 270-Konjugate wurden hergesteilt, indem 1,0 ±Mol modifiziertes Transferrin in 100 mM Phosphatpuffer pH 7,8 mit 0,14 ±Mol modifizierten Polylysins 270 (in 20 mM Natriumaceuatpuffer) unter Sauerstoffausschluß in einer Argonatmosphäre gemischt wurden. Nach 18 h bei Raumtemperatur wurde die Reaktionsmischung mit Wasser auf ein Volumen von 10 ml verdühnt und durch Kationenaustausch-Chromatographie (Pharmacia Mono S Säule HR 10/10; Gradientenelution, Puffer A: 50 mM HEPES pH 7,9; Puffer B: A + 3 M Natriumchlorid; UV-Absorption bei 280 nm und Fluereszenzmessung, Anregung 480 nm, Emission 530 nm). Dabei wurde der Überschuß von nicht gekoppettem Transferrin zuerst eluiert; die Produktfraktionen wurden zwischen 30 % und 50 % Gradient B eluiert und in 3 Konjugatfraktionen gepoolt (molare Verhältnisse Transferrin zu Polylysin: Pool A: 5,5 zu 1; Pool B: 3,4 zu 1; Pool C: 1,8 zu 1). Die

Konjugate wurden in einer durchschnittlichen Ausbaute von 0,23 µMol Transferrin mit 0,075 µMol Polylysin 270 erhalten.

In ähnlicher Weise wurden Transferrin-Polytysin 450 Konjugate hergestellt, wobei von 1,2 µMol modifiziertem Transforrin gemäß Beispiel 1 a) (in 20 mM HEPES pH 7,9 enthaltend 80 mM Natriumchlorid) und 71 nMol Mercapto-modifiziertem Polytysin 450 gemäß Beispiel 2 b) in Acetatpuffer ausgegangen wurde

Die Reinigung der Reaktionsmischung wurde über Gelpermeationschronatographie (Pharmacia Superose 12 Säule, 1 M Guanidinchlorid pH 7,3) durchgeführt und ergab nach Dialyse (20 mM HEPES pH 7,3, enthaltend 100 mM Natriumchlorid) Transferrin-Polylysin-Konjugate, enthaltend 0,40 µMol Yransferrin mit 38 nMol Polyly, in 450.

Der Einbau von Eisen wurde durchgeführt, indem den Proben 6 - 12 µl 100 mM Eisencitratpuffer (enthaltend Natriumbicarbonat, eingestellt auf pH 7.8) pro mg Transferrinanteil zugefügt wurden.

#### 5 Beispiel 3

20

- a) Herstellung von Transferrin-Protamin-Konjugaten
- Die Herstellung von modifiziertem Tranferrin wurde analog Beispiel 1 a) durchgeführt.
- b) Herstellung von 3-Mercaptopropional-modifiziertem Protamin
- Einer Lösung von 20 mg (3 μMol) Protamintrifluoracetat-Salz (hergestellt durch lonenaustausch-Chromatographie aus Lachs-Protamin (= Salmin) -Sulfat, Sigma) in 2 ml DMSO und 0,4 ml Isopropanol, enthaltend 2,6 μl (15 μMol) Ethyldiisopropylamin, wurde eine Lösung von 30 μMol SPDP in 250 μl Isopropanol und 250 μl DMSO in mehreren Portionen während einer Stunde zugefügt. Nach 3,5 h bei Raumtemperatur wurde die Lösung im Hochvakuum eingedampft und in 0,5 %iger Essigsäure mit einem Gehalt von 10 % Methanol aufgenommen. Gelfiltration (Sephadex G10; 0,5 %ige Essigsäure mit 10 % Methanol) ergab nach der Lyuphilisierung 16 mg (2,5 μMol) Protaminacetat-Salz, modifiziert mit 2,5 μMol Dithiopyridin-Linker. Reduktion von 1,75 μMol Protamin (enthaltend 1,75 μMol Linker) mit 16 mg Dithiothreitol in Natriumbicarbonatpuffer pH 7,5 während 1 h unter Argon, anschließende pH-Einstellung auf 5,2 und Gelfiltration über Sephadex G10 mit 20 mit Natriumacetatpuffer pH 5,2 ergaben eine Protaminlösung, modifiziert mit 1,6 μMol Mercaptopropionat-Linker.
  - c) Herstellung von Transferrin-Protamin-Konjugaten
- Die Reaktion der nach b) erhaltenen Protaminlösung (1,6 μMol Linker) mit 1,34 μMol Transferrin (modifiziert mit 3,1 μMol Dithiopyridin-Linker) und anschließende Reinigung durch Kationenaustausch-Chromatographie, wie für die Transferrin-Polylysin Konjugate beschrieben, ergaben vier aufeinanderfolgend eluierende Produktfraktionen A D. enthaltend 90, 320, 240 bzw. 120 nMol modifiziertes Transferrin mit zunehmenden Mengen an Protamin (bestimmt mittels SDS-Gelelektrophorese; 10 % SDS, 8 % Polyacrylamid, Coomassieblau-Färbung, Fig. 3 zeigt das Ergebnis der SDS-Gelelektrophorese. Die Tfprot-Konjugatfraktionen A D zeigten langsamer wandernde Banden (a), während in β-Mercaptoethanol-reduzierten Proben (b) nur die Transferrinbande sichtbar war. Dialyse und Eiseneir Jau wurden, wie für die Transferrin-Polylysin-Konjugate TfpL270 und TfpL450 in Beispiel 2 beschrieben, durchgeführt.

#### Beispiel 4

50

35

Herstellung von Komplexen von Transferrin-Polykation-Konjugaten mit DNA

Die Komplexe wurden hergestellt, indem verdünnte Lösungen von DNA (30 µg/ml oder weniger) mit den Transferrin-Polykation-Konjugaten vermischt wurden. Um ein Ausfällen der DNA-Komplexe zu verhindern, wurde phosphatfreier Puffer verwendet (Phosphate verringern die Löslichkeit der Konjugate). Die

Bindung der DNA an die Polykation-Konjugate bei physiologischen ionischen Bedingungen wurde durch einen Gel-Mobility-Shift-Assay unter Verwendung von am 3 -Ende <sup>32</sup>P-markierter Lambda DNA, geschnitten mit EcoR I/Hind III, bestätigt (Fig. 4). Zu jeder Probe mit 1 µI (35 ng) DNA wurden 3 µI eines 100 mM HEPES Puffer pH 7,9, enthaltend 1 M Natriumchlorid, gefügt und die Proben mit steigenden Mengen (10 ng bis 1000 ng) von Transferrin-Konjugaten in 11 µI wässeriger Lösung vermischt, was eine Endkonzentration an Natriumchlorid von 200 mM ergab. Elektrophorese auf einem 1 %igen Agarose-Gel mit 1 x TAE Laufpuffer wurde bei 50 Volt (45 mA) während 2.5 h durchgeführt; das Gel wurde getrocknet, gefolgt von Autoradiographie während 2 h bei -80° C unter Verwendung eines XAR Films (Kcdak).

10

#### Beispiel 5

Transport von Transferrin-Polylysin-Konjugaten in lebende Zeliön.

15

Um nachzuweisen, daß die im Beispiel 1 beschriebenen Transferrin-Polylysin-Konjugate effizient in lebende Erythroblasten aufgenommen werden, wurden FITC-markierte Konjugate verwendet. Es ist bekannt (Schmidt et al.1986), daß FITC- markiertes Transferrin nach einigen Stunden Inkubation mit Erythroblasten, denen vorher Transferrin entzogen worden war, in Vesikein innerhalb der Zelle nachweisbar war (Untersuchung im Fluoreszenzmikroskop).

Im Porliegenden Beispiel wurden Erythroblasten (durch ein EGF-Rezeptor-Retrovirus transformiert, Khazaie it al.1988) 18 Stunden in transferrinfreiem Differenzierungsmedium (Zusammensetzung in Zenke et al.1988) 19 37°C (Zellkonzentration 1,5x106/ml) inkubiert. Nach Zugabu der verschiedenen Transferrin-Polylysi Konjugate (oder, als Kontrolle, der entsprechenden Menge sterilen aq bidest) wurden die Zellen bei 37°C in Gegenwart von 10 ng/ml EGF (um den transformierten Zustand aufrechzuerhalten) inkubiert. Nach 24 und 48 Stunden wurden ca. 5x105 Zellen entnommen, 1 mal in phosphatgepufferter physiologischer Kochsalzlösung (PBS; pH 7.2) gewaschen, mit dem 50fachen Volumen einer Mischung von 3.7% Formalchhyd und 0.02% Glutaraldehyd in PBS fixiert (10 min, 40°C), 1 mal in PBS gewaschen, in Elvanol eingebettet und im Fluoreszenzmikroskop (Zeiss Axiophot,Schmalband-FITC und TRITC-Anregung) untersucht. Gleichzeitig wurde in anderen Aliquots der verschiedenen Ansätze die Wachstumsrate der Zellen testimmt. Hierzu wurden 100 μl Zellsuspension entnommen und der Einbau von 3H-Thymidin (8 μCi/ml,2 Stunden) bestimmt, wie in Leutz et al,1984 beschrieben. Aus Fig. 5 geht hervor, daß die mit Transferrin-Polylysin inkubierten Erythroblasten nach 24 Stunden 2 bis 10 stark fluoreszierende Vesikel aufweisen, die in den Kontrollen nicht nachweisbar sind. Tabelle A zeigt, daß mit Ausnahme der Fraktion 6 alle Konjugate von praktisch allen Zellen aufgenommen worden sind.

Fig. L zeigt Fluoreszenzaufnahmen von Hühnererythroblasten, die 24 h ohne (A) oder mit FITC-markierten Transferrin-Polytysin-Konjugaten (B,C) inkubiert wurden. Bei Anregung mit blauem Licht (B, zum Nachweis von FITC) sind deutlich mehrere fluoreszierende Vesikel in jeder Zelle zu erkennen. Die Spezifität dieser Fluoreszenz wird dadurch gezeigt, daß die Vesikelfluoreszenz bei Anregung mit grünem Licht (C: bei welcher eine ähnliche unspezifische Fluoreszenz der Zellen wie in A zu sehen ist) nicht auftrim (C).

Die Tatsache, daß die Zellen in allen Proben gleich schnell wachsen (wie durch Einbau von tritiertem Thymidin (3H TdR) gemessen, Tabelle A) beweist, daß die Zellen durch die Polylysin-Konstrukte nicht geschädigt werden und somit eine unspezifische Aufnahrne (z.B. Über durchlässig gewordene Zellmembranen) auszuschließen ist.

45

#### Beispiel 6

Ziel der in diesem Beispiel durchgeführten Versuche war es zu zeigen, daß die hier verwendeten Transferrin-Polylysin-Konjugate von der Zelie wie natives Transferrin verwendet werden, d.h. den normalen Transferrinzyklus mit ähnlicher Effizienz durchlaufen. Als Testsystem hierfür sind Erythroblasten, die Jurch "Abschalten" dos transformierenden Onkogens zur Ausreitung in normale Erythrozyten Induziert werden können, besonders geeignet (Beug et al.1982). Aus der Literatur geht hervor, daß solche Zellen zur normalen Reitung hohe Konzentrationen an Transferrin-Eisen Komplex benötigen (100 -200 µg/ml, 3 tach geringere Konzentrationen vorhindern das Ausreiten der Zellen und führen nach mehreren Tagen zum Tod der Zellen (Kowenz et al.1986)). Auch konnte gezeigt werden (Schmidt et al.1986), daß "recycling" "also Wiederverwendung von Transferrinzzeptoren und damit ein mit optimaler Geschwindigkeit ablaufender Transferrinzyklus für eine normale in vitro Differenzierung unerläßlich ist.

Erythroblasten (durch das EGF-Rezeptor-Retrovirus transformiert) wurden durch Entzug von EGF und Zugabe einer optimalen Menge an partiell gereinigtem Hühner-Erythropoietins (Kowenz et al.,1986,frei von Transferrin) zur Differenzierung induziert. Die Inkubation erfolgte bei einer Zellkonzentration von 1x10<sup>6</sup>/ml in transferrinfreiem Differenzierungsmedium bei 42°C und 5% CO<sub>2</sub>. Bei Inkubationsbeginn wurde entweder nativer Transferrin-Elsen-Komplex (Sigma, 100 μg/ml) oder die mit Eisen gesättigten Transferrin-Polylysin-Konjugate (Konzentration ebenfalls 100 μg/ml zugegeben. Wachstum und Reifungszustand der Zellen wurden auf folgende Art nach 24 und 48 h analysiert:

1. Bestimmung der Zellzahl (im Coulter Counter, Modell ZM, Beug et al,1984)

2. Aufnahme von Zell-Größenverteilungen (im Coulter-Channelyzer Mod. 256) und

3. Photometrische idessung des Hämoglobingehalts der Zellen (Kowenz et al., 1986)

Außerdem wurden Aliquots der Ansätze nach 72 Stunden in einer Cytozentrifuge (Shandon) auf Objektträger zenatfugiert und einem histochemischen Nachweis für Hämoglobin unterzogen (Färbung mit

neutralem Benzidin plus Diff-Quik Schnellfärbung für Blutzellen, Beug et al. 1982).

Die Ergebnisse in Tabelle B zeigen deutlich, daß Zellen, die in Gegenwart der Polylysin-Transferrin Konjugate Fraktion 1 bis 5 zur Differenzierung induziert wurden, genauso effizient und mit gleicher Geschwindigkeit ausrelfen wie solche, die mit nativem Transferrin-Eisen inkublert wurden. Die Zellen in den transferrinfreien Kontrollen dagugen zeigten ein stark verlangsam is Zellwachstum und akkumulierten nur geringe Mengen an Hämoglobin. Die Untersuchung des Zellphänbtyps an gefärbten Cytospin-Präparaten ergab, daß die mit Polylysin-Transferrin-Konjugaten inkubierten Zellen genauso zu späten Retikulocyten (late reticulocytes,Beug et al.,1982) herangereift waren wie die mit nativem Transferrin behandelten, während die ohne Transferrin inkubierten Zellen eine Mischung aus desintegrierten und unreifen, erythroblastenähnlichen Zellen darstellten (Schmidt et al,1986). Nur die mit Transferrin-Polylysin-Fraktion 6 behandelten Zellen wiesen einen geringeren Hämoglobingehalt und einen größeren Prozentsatz an unreifen Zellen auf (Tabelle B). Dies zeigt, daß die mit besonders viel Polylysin konjuglorte Fraktion 8 weniger gut im Transferrinzyklus funktioniert. Gleichzeitig weist dieses Ergebnis auf die Empfindlichkeit der Testmethode hin.

#### Beispiel 7

30

10

٠,

In ähnlicher Weise wie in Beispiel 6 wurden verschiedene Transferrin-Polylysin-Konjugate und Transferrin-Protamin-Konjugate auf ihre Fähigkeit untersucht, bei der Reifung von Hühnererythroblasten zu Erythrozyten den nativen Transferrin-Eiserikomplex funktionell zu ersetzen.

Es wurde bereits gezeigt, daß terminal differenzierende Hühnererythroblasten einen optimal funktionieren-35 de i Transferrinzyklus verlangen; d.h. ohne Transferrin oder bei Hemmung des Transferrinrezeptor-Recycling sterben die Zellen ab (Kowenz et al., 1986; Schrnidt et al., 1986). Da das normalerweise verwendete teilgereinigte Hühnererythropoietin noch Transferrin enthält, wurde EPO durch einen transferrinfreien, teilweise gereinigten erythroiden Wachstumsfaktor ersetzt, um die erythroide Differenzierung zu ermöglichen (REV-Faktor; Kowenz et al., 1986; deug et al., 1982): Als Zielzeilen wurden Erythroblasten, die mit einem den menschlichen epidermalen Wachstumsfaktor-Rezeptor (EGFR) zusammen mit einem temperatur-empfindlichen v-myb Oncogen enthaltenden Retrovirus transformiert waren in CFU-E Medium (Radke et al., 1982) in Anwesenheit von 20 ng/ml EGF vermehrt. Diese Zellen werden durch EGF zur abnormalen Vermehrung angeregt, Entzug des Wachstumsfaktors EGF bei gleichzeitiger Zugabe von REV-Faktor bewirkt, daß die Zellen in die normale Differenzierung eintreten. Nach zweimaligem Waschen in transferrinfreiem Medium wurden die Zellen in transferrinfreies Medium ausgesät und verschiedene Mengen von mit Eisen gesättigtem Transferrin oder Transferrin-Polykation-Konjugaten zugefügt (vor oder nach deren Komplexierung mit Plasmid DNA). Nach 1, 2 und 3 Tagen Inkubation bei 42°C wurde der Differenzierungszustand der Zellen durch Cytozentrifugation und histochemische Färbung oder durch quantitative Hämoglobinbestimmung festgestellt.

Das Ergebnis dieser Versuche ist in Fig.6 bzw. Tab.C dargestellt.

Die Zellen (1 x 106/ml) wurden in conalbuminfreiem Differenzierungsmedium, (Zenke et al., 1988), ergänzt durch 1 μg/ml Insulin und REV-Faktor bei optimaler Konzentration (Kowenz et al., 1986; Verdünnung 1 : 5.000), einmal ohne Zusätze (Dreiecke), einmal mit eisengesättigtem Conalbumin (Kreise) und einmal mit eisengesättigtem Tfpl. 270-Konjugaten (je 100 μg/ml); Vierecke in 14 mm Schalen eingebracht. Nach Inkubation während 24 und 48 Stunden wurde der Hämoglobingehalt in 100 μl Aliquots photometrisch gemessen. Der schraffierte Bereich gibt den Hämoglobingehalt in Abwesenheit von Transferrin gezüchteter Zellen an (Mittelwert aus 4 Bestimmungen; Fig. 6A).

Um die erythroide Differenzierung als Funktion der Transferrin- bzw. Transferrin-Polylysin-Konzentration

zu analysieren, wurden die Zellen, wie oben baschrieben, in Medium, enthaltend die angegebenan Mengen eisengesättigtes Conalbumin (offene Kreise), TIpL 90 (offene Vierecke) oder TIpL 270 (geschlossene Vierecke) eingebracht und nach 2 Tagen der Hämoglobingenalt photomotisch bestimmt (Fig. 6B).

#### Tabelle C:

Die erythroide Differenzierung wurde verfolgt durch photometrische Hämoglobinbestimmung (vgl. Fig. 6), durch Auszahlen in einen Coulter-Zähler oder durch Cytozentrifugation und anschließende neutrale Benzidinfärbung (zur Hämoglobinbostimmung) plus histologische Farbstoffe (Diff Quik; Beug et al., 1982b). Die Endkonzentrationen von Transferrin und Transferrin-Konjugaten betrugen in Versuch 1 60 μg/ml; in den Versuchen 2 und 3 100 μg/ml. Die DNA-Konzentration in Versuch 2 betrug 10 ug/ml. Der Anteil an desintegrierten Zellen, reifen Zellen (LR: späte Reticulozyten; E: Erythrozyten) und unzeifen Zellen (Ebl) wurde nach den von Beug et al., 1982b und Schmidt et al., 1986 beschriebenen Methoden bestimmt. Die erhaltenen Resultate zeigen, Jaß zwei verschiedene Transferrin-Polylysin-Konjugate (TfpL90 oder TfpL270) ebenso wie das Transferrin-Protamin-Konjugat fähig sind, natives Transferrin funktionell zu ersetzen, indem sie einen raschen Transport von Eisen in differenzierende rete Zellen gewährleisteten, wobei ihre spezifische Aktivität um das 1,5 bis 2 iache niedriger war (vgl. Fig. 6). Die Komplexierung von DNA mit Transferrin-Polylysin 270 und Tranferrin-Protein veränderte die biologische Aktivität der Konjugate nicht wesentlich. In einem Kontrollexperiment wurde festgestellt, daß bei Zugabe von Polylysin oder Protamin, gemischt mit einer geeigneten Menge von Eisencitrat anstelle der Transferrin-Konjugate die Zeilen nicht differenzieren konnten und abstarben, ähnlich wie bei Zellen in den Vergleichsproben, die ohne Transferrin inkubiert wurden.

Insgesamt haben die Versuche gemäß den Beispielen 6 und 7 gezeigt, daß beide Arten von Polykation-Transferrin-Konjugaten, Eisen nur geringfügig weniger effizient transportierten als natürliches Transferrin.

#### Beispiel 8

Polylysin-Transferrin-Konjugate ermöglichen die Aufnahme von DNA in Hühnererythroblasten.

In vorliegendem Beispiel sollte untersucht werden, ob DNA in einer Größe, die der zon tDNA-Ribozymen (vgl. Fig. 7) entspricht,von Transferrin-Polylysin-Konjugaten ellizient in das Zellinnere transportiert werden kann. Im vorliegenden Beispiel wurde tDNA mit einem Insert der Sequenz CGTTAACAAGCTAACGTTGAGGGGCATGATATCGGGCCCCGGGCAATTGTTCGATTGCAACTCCCCGTAC-

TATAGC Molekulargewicht ca. 300.000, mit gamma 32P ATP endmarkiert (Maniatis), verwendet. Ungefähr 0.3 μg dieser DNA, gelöst in 20 ul TE Puffer, wurden entweder mit 10 ug nativem Transferrin, mit 10 ug Transferrin-Polylysin Konjugat Fraktion 3.jeweils gelöst in 50 ul aq bidest plus 400 ug/ml Rindersorumalbumin (Beug H., et al., 1982) oder mit 50 til dieses Lösungsmittels ohne Transferrin vermischt. Die DNA-Proteinmischungen wurden zu je 2 ml transferrinfreiem Differenzierungsmedium zugegeben, 4x106 Hühnererythroblastan, (die mit einem EGF-Rezeptor-Retrovirus transformiert waren und 18Hin transferrinfreiem Medium in Gegenwart von EGF vorinkubiert wurden, (Khazaie K., et al.,1988) zugegeben und die Ansätze 8 Stunden bei 37°C und 5 % CO2 inkubiert. Danach wurden die Zellen abzentrifugiert, der Überstand abgenommen und die Zellen 3 mal in transferrinfreiem Medium gewaschen. Zellsediment und Kulturmedium wurden in1% SDS,1mg/ml Proteinase K, 300mM NaCl, 20mMTrls pH 8.0, 10mM EDTA (PK/SDS-Puffer) aufgenommen, 30 min bei 37°C inkubiert, mit Phenol/Cloroform extrahiert,und die DNA durch Ethanolfällung isoliert. Isolierte DNA mit einer Radioaktivität von ingesamt 2000 cpm wurde auf einem nichtdenaturierenden 3.5 % Acrylamidgel aufgetrennt (TBE, Maniatis) und die DNA durch Autoradiographie nachgewiesen. Es wurde gezeigt, daß in der mit Tranferrin-Polylysin behandelten Zellprobe etwa 5-10 mai mehr DNA von den Zellen aufgenommen worden ist als in den Kontrollproben mit nativem Transferrin.

#### 55 Beispiel 9

Polylysin-Transferrin-Konjugate ermöglichen die Aufnahme und Expression von Plasmid-DNA in Hühnerer-

ythroblasten.

In discen Versuchen wurde Plasmid-DNA, enthaltend das Pinotinus pyralis - Luciferase-Gen als Reporter-Gen, verwendet, um Gentransfer und Expression zu untersuchen. Dazu wurde pRSVIuc Plasmid-DNA (De Wet, J.R., et al., 1987) unter Verwendung der Triton-X Lyse Standard-Methode (Maniatis, hergestellt "gefolgt von CsCI/EtBr Gleichgewichtsdichtegradiunten-Zentrifugation, Entfärbung mit Butanol-1 und Dialyse gegen 10 mM Tris/HCl pH 7,5, 1 mM EDTA. In einer typischen Komplexbildungsreaktion wurden 10 нд Transferrin-Polylysin- oder Transferrin-Protamin-Konjugate zu 3 нд pRSVIuc Plasmid-DNA. enthalten in 250 µl 0,3 M NaCl, unter vorsichtigem Rühren langsam hinzugefügt (Es wurde festgestellt, daß bei Einhaltung dieser Bedingungen bis zu 100 ду Transferrin-Polykation-Konjugat und 30 ду Plasmid-DNA in einem Endvolumen von 500 ult verwendet werden können, ohne daß die Konjugat/DNA-Komplexe ausfallen). Nach 30 min bei Raumternperatur wurden die Komplexe direkt zu 5 - 10 x 10<sup>5</sup> HD3-Zellen (0,5 -1 x 10<sup>6</sup> Zellen pro ml, EBM+H-Medium (Beug et al.,1982a; 37°C, 5 % CO<sub>2</sub>) gefügt und 16 - 48 h lang inkubiert (als Zellinie wurde die ts-v-erbB transformierte Hübnererythroblastenzellinie HD3 verwendet). Die Zellen wurden geerntet (5 min bei 1500 x g. 4°C, zweimal mit Phosphat-gepufferter Salzlösung (PBS) gewaschen und in 100 µl 0,25 M Tris/HCl pH 7,5 aufgenommen. Zellextrakte wurden durch drei Zyklen Gefrieren und Auftauen, gefolgt von Hochgeschwindigkeitszentrifugation (15 min, 18.500 x g, 4°C) hergestellt. Aliquots solcher Zellextrakte wurden auf das Vorhandensein von Luciferaseenzymaktivität untersucht (De Wet, J.R., et al., 1987). Die Bioluminiszenz wurde unter Verwendung des Clinilumats (Berthold, Wildbach, BRD) gemessen.

Es wurde festgestellt, daß die Anwesenheit der Transferrin-Polykation/DNA-Komplexe im Kulturmedium keinen schädlichen Einfluß auf Zellwachstum und -vermehrung haben. Wie aus Fig. 8 ersichtlich ist, wurde maximale Luciferase-Aktivität erreicht, wenn 3 µg DNA/10 µg TfpL und 0.3 - 1 µg DNA/Tfprot verwendet werden. Unter der Annahme, daß alle gebildeten Konjugat/DNA-Komplexe identisch waren, entspricht das einem molaren Verhältnis von 25 bzw. 75 Konjugatmolekülen pro Molekül Plasmid-DNA. Daraus kann geschlossen werden, daß die DNA im Komplex zur Gänze durch die Konjugatmoleküle abgedeckt ist, und zwar bei einem Konjugat/DNA-Verhältnis, das offensichtlich Elektroneutralität (berechnet auf Basis der positiven Ladungen im Polykation, die erforderlich sind, die negativen Ladungen der Phosphatgruppen in Vergleich zu Transferrin-Polylysin dreimal mehr an weniger stark positiv geladenem Transferrin/Protamin für optimale Komplexbildung und Gentransfer benötigt wird. Diese Annahme stimmt auch mit dem in Beispiel 4 erhaltenen Ergebnis für das Konjugat/DNA-Verhältnis überein, das für effiziente Komplexbildung erforderlich

Unter Verwendung eines derart optimierten TfpL/DNA-Verhältnisses für die Komplexbildung wurde die Empfindlichkeit dieses Gentransfor-Systems bestimmt. Das Ergebnis dieser Versuche ist in Fig. 9 gezeigt: Weniger als 1 ng für Luciferase kodierende Plasmid-DNA zeigt noch ein nachweisbares Signal. Die Anwendung von mehr als 2 u.g Plasmid-DNA, komplexiert mit 6 u.g TípL bzw. 20 u.g Típrot führt zu keiner weiteren Zunahme der Luciferaseaktivität, vermutlich aufgrund der Sättigung des Systems. Es wurde weiters festgestellt, daß keine besondere Salz- oder Ionenkonzentration für die Komplexbildung erforderlich ist, weil TfpL/DNA-Komplexe, die bei verschiedenen Salzkonzentrationen gebildet wurden (0, 20, 50, 100, 200 mM NaCl) in Gentransfer-Experimenten gleichermaßen wirksam waren. (Fig.8 und Fig.9: Kreise Tfprot, Vierecke TfpL). Es konnte gezeigt werden, daß die Aufnahme der Transferrin-Polykation/DNA-Komplexe in die Zelle über den Transferrin-Rezeptor abläuft. Zunächst, wie in Fig. 10A dargestellt ist, wurde festgestellt, daß die durch TfpL-DNA-Komplexe erreichte Luciferaseaktivität mindestens 100 mal höher ist als die Aktivität, die für pL-DNA-Komplexe gemessen wurde. Ein Vergleichsversuch ergab, daß ein Gemisch von Polylysin und Transferrin allein die Aufnahme von Plasmid-DNA nicht erleichtert. In einem weiteren Versuch wurden zu einer konstanten Menge TfpL-DNA-Komplex ein Überschuß an nativem Transferrin gefügt. Fig. 10B zeigt, daß freies Transferrin im Medium effizient um die durch TipL vermittelte DNA-Aufnahme konkurriert, was in einer Verringerung der Luciferase-Enzymaktivität resultiert. Daraus läßt sich schließen, daß die Aufnahme der TfpL-DNA-Komplexe durch die Zelle über den Transferrin-Rezeptor erfolgt.

#### Beispiel 10

In Vorversuchen war anhand der Transfektion von Hühnerfibioblasten mit erbBschnitt DNA festgesteilt worden, daß die erbBschnitt-Ribozyrn-tDNA in Hühnerzellen exprimiert wird.

Mit diesem Beispiel konnte gezeigt werden, daß tDNA-Ribozyme,die gegen das erb B Onkogen gerichtet sind, mit Hilfe von Polylysin-Transferrin-Konjugaten in erb B-transformierte Hühnererythroblazten

eingebracht werden und die transformie:ende Wirkung des Onkogens schwächen können.

Zwei tRNA-Ribozymgene, gerichtet gegen die Translationsinitions-Region von erbB wurden, konstruiert (vgl. Fig. 7 und 11). Ca. 100 µg jedes das Gen enthaltenden Plasmids wurden EcoRI verdaut, um das tRNA-Ribozyrngen auf einem 325 bp-Fragment freizusetzen.

Die Verdauprodukte wurden mittels Klenow-Fragment endmarkiert und mittels Geleiektrophorese durch ein 2% Agarose/TBE-Gel gereinigt. Das Vektonragment und die tRNA-Ribozymgen-Fragmente wurden durch Ethidiumbromid-Färbung lokalisiert ausgeschnitten und durch Elektroelution, Phenol/Chloroform -und Chloroformextraktion und Ethanolfällung gewonnen. Die gereinigten, radioaktiv marklerten DNA-Fragmente wurden daraufhin unter Benutzung des Transferrin-Polylysin-Transportsystems dazu verwendet, die Aufnahme und Jie Hemmung der erbB-RNA zu bestimmen. Als Kontroll-DNA wurde der Vektor pSPT 18 verwendet.

Als Testzellsystem wurde eine Hühnererythroblastenzellinie gewählt, die durch eine temperatursensitve Mutante (ts 34,Graf et al 1978) des Vogel- Erythroblastosevirus AEV transformiert ist (Beug et al, 1982 b). Das in diesen Zellen ebenfalls exprimierte erb A Onkogen kann durch einen spezifischen Proteinkinase-Hemmer (H 7) inhibiert werden. (Es wurde lestgestellt, daß das v-erbA-Onkogen in vivo und in vitro (d.h. als bakteriell exprimiertes Protein) an zwei Stellen, nämlich Ser 28 und Ser29, durch Proteinkinase C bzw. durch cAMP-abhängige Protein inase phosphoryliert wird. Mutation dieser Serine zu Alaninen verhindert die Phosphorylierung und zerstört die v-orbA-Onkogenaktivität. H7 ist ein spezifischer Inhibitor dieser beiden Kinasen und ist in der Lage, in v-erbA-v-erbB haltigen Erythroblasten selektiv die durch v-erbA verursachten Veränderungen (z.B. Blockierung der Differenzierung) aufzuheben.)

Es ist bekannt, daß Erythroblasten deren erbB Unkogen inaktiviert wird - z.B. durch Erhöhung der Temperatur im Falle einer temperaturempfindlichen erb B Mutante -dazu induziert werden, zu Erythrozyten

Eines der ersten Anzeichen für diesen Vorgang ist eine Induktion der Härnoglobinsynthese, die durch einen empfindlichen Nachweis (saure Benzidinfärbung, Orkin et al. 1975, Graf et al. 1978) auf dem Niveau der Einzelzelle nachgewiesen werden kann. Als phänotypische Wirkung eines gegen erb B gerichteten Ribozyms in diesem Testsystem wäre somit eine spezifische Erhöhung der Zahl benzidin-positiver Zellen zu erwarten.

Die diesem Beispiel zugrundeliegende Versuchsreihe wurde folgendermaßen durchgeführt: Die verschiedenen DNA -Präparationen (siehe oben und Tabelle D),gelöst in 30 ul TE- puffer, wurden mit jeweils 10 µg nativem Transferrin -Eisenkomplex oder Transferrin-Polylysin -Konjugat (gelöst in 50 µl aq. bidest.) gemischt und 30 min bei 37°C inkubiert.

Im Falle der Vektor DNA, (10 цд) wurde entprechend mehr (100 цд) der Transferrin-Präparationen verwendet. Die DNA-Transferrin-DivA-Mischungen wurden zu je 1 ml transferrinfreiem Differenzierungsmedium (Zenke et al., 1988) zugegeben. Die Testzellen (pro Ansatz 3x106) wurden vor dem Versuch 60 min in transierrinfreiem Differenzierungsmedic i bei 42 C inkubiert, (hierdurch wird die Transferrinaufnahme verstärkt) und zu den DNA-Transferrin-haltigen Ansätzen hinzugegeben. Nach 6 h. 18 h und 68 h (Behandlung der Zellen siehe unten) wurden Proben entnommen, wie beschrieben, in Überstand und Zellsediment aufgetrennt, in PK/SDS Puffer aufgenommen und die DNA analysiert.

Fig. 12 zeigt, daß, analog Beispiel 8, in der mit Transferrin-Polylysin behandelten Zellprobe etwa 5-10 mal mehr DNA von den Zellen aufgenommen wurde als in den Kontrollproben mit nativem Transferrin. Spur m: Molekulargewichtsmarker: pBR322 DNA, gespalten mit Hpall und unter Verwendung des Klenow-Fragments der DNA-Polymeraso mit alpha-32P-CTP radioaktiv thankion (Maniatis)

Spur 1: 2000 cpm ES13-Fragment

Spur 2: Material von Zellen, behandelt mit Transferrin und ES13

Spur 3: Material aus Zellen, behandelt mit Transferrin-Polylysin und ES13

Nach Inkubationsende (6 h) wurden die Zellen abzentrifugiert und in transferrinhaltigem Differenzierungsmedium mit Erythropoietin und Insulin (Kowenz et al.1986, Zenko et al.1988, 2 ml pro Ansatz und bei 37 °C d.h. in Anwesenheit eines aktiven v-erb B-Proteins) weitere 72 Stunden inkubiert.

Folgende Ergebnisse wurden erhalten:

1. Ähnlich wie in Beispiel 8 konnte eine verstärkte Aufnahme von DNA in der Größe der erbBschnitt DNAs in den mit Transferrin-Polylysin behandalten Zellproben (etwa 5 fach) beobachtet werden.

2. Tabelle D zeigt, daß in allen Fällen, in denen erbBschnitt-Ribozym-tDNA mit Hilfe von Polylysin-Transferrin-Konstrukten in erb B transformierte Erythroblasten eingebracht wurde, der Prozentsatz an Benzidin-positiven Zellen signifikant (auf ca. das Doppelte) erhöht war (als Referenz dienten die Proben, die mit Vektor-DiNA behandelt wurden und in denen die Verwendung von Polylysin-Transferrin-Konjugaten erwartungsgemäß nicht zu einer Erhöhung der Zahl benzidin-positiver Zellen führte).

Beispiel 11

Effiziente Bindung und Internalisierung von Transferrin Polytysia-DNA-Komplexen in hämatopoletischen Hühnerzellen

Die Bindung von TfpL und TfpL-DNA an Zelloberflächenrezeptoren wurde mit Tritlum-markierten Substanzen nach der von Stein et al., 1984, obschriebenen Methode gamessen. H-markiertes TfpL wurde durch Kenjugation von markiertem Polylysin mit Transferrin nach der in Beispiel 1 beschriebenen Methode hergestellt. Die Markierung von Polylysin 90 wurde durch Behandlung mit Formaldehyd und H-markierten Natriumborhydrid durchgeführt (Ascoli und Puot, 1974). Das Ergebnis dieser Versuche ist in Fig. 13 dargestellt. Markiertes TfpL 90 (Vierecke) oder markiertes TfpL 90. komplexiert mit pB-SK-DNA (Promega Biotech, hergestellt mittels Triton-X-Lyse, CSCI/EtBr-Gleichgewichts-Dichtegradientenzentrifugation, Entfärbung mit 1-Butanol und Dialys/, gegen 10mM Tris/HCl pH j7,5, 1mM EDTA)(Orelecke) wurden auf ihre spezifische Bindung an den Transferrin-Rezept r von HD3-Zellen untersucht. Dazu wurden die Konjugate bzw. Komplexe (0,1 - 100 nM) zu HD3-Zellen (1 x 10<sup>6</sup>/ml in MEM (= Eagle's Minimum Medium) + 1%BSA) gefügt und 3 h inkubiert. Fig.13 zeigt, daß sowohl die Konjugate als auch die Komplexe an HD3-Zellen derart binden, daß Sättigung eintritt. Die aus diesen Daten errechneten scheinbaren Bindungskonstanten betrugen 22 nM für TfpL und 43 nM für TfpL-DP:A-Komplexe. Obwohl etwas höher, stimmen diese Werte relativ gut mit denen für natives Transferrin, die mit 15 nM bestimmt worden waren, Überein.

Um die Aufnahme von TfpL-DNA-Komplexen in intrazelluläre Vesikol zu verfolgen, wurden zunächst HD3-Zellen mit Transferrin-freiem Differenzierungsmedium bei 37°C 18 h lang inkubiert. Nach Zusatz von FITC-Transferrin bzw. von TfpL-Konjugaten (mit FITC an der Polylysin-Gruppe markiert, in einigen Experimenten mit DNA komplexiert), wurden die Zellen weitore 18 h inkubiert. Die Zellen wurden cytozentrifugiert, mit einer Mischung aus 3,7 %igem Formaldehyd und 0,02 %igem Glutaraldehyd fixiert, mit PBS gewaschen, in Mowiol 4.88 eingebettet und in einem Zelss Axiophot Fluoreszenzmikroskop untersucht. Als Kontrolle wurde FITC-markierter Ziegen-Anti-Mausantikörper (0,1 mg/ml) verwendet (vgl. Beispiel 5). Für die quantitative Bestimmung von FITC-Tf, FITC-TfpL bzw. FITC-TfpL/DNA wurden die Zellen 8 h lang mit dem jeweiligen Präparat (Tf: 40 µg/ml; TfpL270, 50 µg/ml; Tfpl270 plus pB-SK-DNA (Promega Biotech, hergestellt mittels Triton-X-Lyse, CSCI/EtBr-Gleichgewichts-Dichtegradientenzentrifugation, Entfärbung mit 1-Butanol und Dialyse gegon 10mM Tris/HCl pH 7,5, 1mM EDTA): 50 µg/ml bzw. 16 µg/ml; Bindungspuffer) Inkubiert, 3 x in kaltem PBS/BSA gewaschen und der quantitativen FACS-Analyse in einem Becton-Dichtegrad (PD) FACSAN unterwenden.

Dickinson (BD) FACSAN unterworton.

Fig. 14 zeigt, daß sowohl mit TrpL als auch mit TrpL-DNA alle Zeilen eine mehr als 10 x erhöhte relative
Fluoreszenz aufweisen, was darauf hinweist, daß die Konjugate bzw. Komplexe von mehr als 95 % der
Zellen aufgenornmen werden (Tf:.....; TrpL:...;

TfpL/DNA:\_\_\_;

Bindungspuffer: - - -).

Beispiel 12

Expression von DNA, die über TfpL in die Zelle aufgenommen wurde

Nachdem in den vorangegangenen Beispielen festgestellt worden war, daß der Gentransfer mit TfpL nicht schädlich für das Zellwachstum ist, wurde die Wirkung von TfpL-DNA-Komplexen getestet, die über einen längeren Zeitraum auf Zellen angewendet wurden (als DNA wurde Plasmid-DNA, enthaltend das Luciferase-Gen, wie im Beispiel 9 beschrieben, verwendet). In diesem Versuch wurde jeweils dieselbe Konzentration von HD3-Zellen 1 bis 4 Tage lang mit oder ohne tägliche Ergänzung von TfpL-DNA-Komplexen inkubiert.

In verschiedenen zeitlichen Abständen wurden Aliquots auf Luciferase-Enzym-Aktivität untersucht, wie in Beispiel 9 beschrieben. In: den Kulturen mit wiederholter Zugabe der Komplexe wurde ein relativ hohes Maß an Luciferase-Gen Expression gemessen (100.000 bis 200.000 Lichteinheiten/107 Zellen), das während des gesamten Untersuchungszeitraums im wesontlichen konstant blieb. Während dieses Zeitraums wurden

## EP 0 388 7F9 A1

keine cytotoxischen Wirkungen beobachtöt. Wenn Zellen nur einmal mit den Komplexen beladen wurden. nahm die Luciferase-Aktivität zwischen dem 2. und 4. Tag um das 10 bis 20fache ab. Diese Ergebnisse zelgen, daß trotz offensichtlich vorübergehende. Expression des Luciferage-Gens, das mit Hilfe der erfindungsgemäßen Konjugate in die Zelle eingeführt wurde, durch wiederholte Zugabe eine konctant hohe Expression der eingeführten Gene aufrechterhalten werden kann.

#### Beispiel 13

15

Um festzustellen, wie groß der Anteil von Zellen ist, die tatsächlich Plasmid-DNA exprimieren, die über Transferrinfektion eingeführt wurde, wurden HD3-Zeilen, wie in den vorangegangenen Beispielen beschrieben, mit TfpL/DNA-Komplexen Inkubiert. Als DNA wurde

pRSV-BGal-

Plasmid-DNA(\_\_\_\_)

verwendet. Die Expression dieses Reporter-Gens wurde daraufhin in einzelnen Zellen mittels FACS-Analyse (Nolan et al., 1988) untersucht. Als Kontrolle wurde TIpL-pB-SK\*-DNA(. . . ) verwendet. Dazu wurde das fluoreszierende &Gal-Substrat FDG (Flucrescein-Di-&-d-Galaktopyranosid) mittels osmotischem Schock eingeführt und die Verteilung von Zellen, die Fluorescein enthalten, das aufgrund von #Gal-Enzymaktivität aus FDG freigesetzt wurde, untersucht. Die gleichmäßige Verteilung Fluoresceln enthaltender Zellen läßt den Schluß zu, daß ein großer Anteil von Zellon das &Gal-Reporter-Gon exprimiert. Das Ergebnis dieser Versuche wird in Fig.15 gezeigt.

Tabelle A

Ansatz	Medium	Transferrin-polyLysin	Vesikelllu	Viabilität (3H Te R-Einbau)	
			24 h	48 h	48 h
1	2 ml	ohne Zusatz	<1 %	<1 %	140.000 cpm
2	2 ml	145 µI H₂O	<1 %	<1 %	128.000 cpm
3	2 ml	145 µl TfpL Fr1	>90 % + +	>90 % + +	137.000 cpm
4	2 mi	145 µl TipL Fr2	>90 %+++	>00 % + + +	181.000 cpin
5	2 ml	145 µl TlpL Fr3	>90 % + + +	>30 % + + +	153.000 cpm
6	2 ml	145 µl TlpL Fr4	ca.80 % + + +	>90 % + + +	151.000 cpm
7	2 ml	145 µl TipL Fr5	ca.60 % + 4 +	>90 % + + +	153.000 cpm
8	2 ml	145 µl TfpL Fr6	ca.40 % + + +	>90 % + + +	165.000 cpm

55

# EP 0 388 758 /.1

Tabelle B

Nr.	Medium	Zusatz <sup>b</sup>	Zelizahi (x 10 <sup>6</sup> /ml)		Hämoglo	bin E 492	Reifungsgrad % Reticulozyten
			24 h	48 h	24 h	48 h	72 h
1	2 ml	Fe-Transferrin	3,28	4,38	1,38	2,74	>80 %
2	2 mi	•	2,62	2,56	0,35	0.23	<1 %
3	2 mi	H₂O	2,60	2,42	0.30	0,13	<1 %
4	2 ml	TfpL Fr1	3.70	4,44	1,36	2.69	>80 %
5	2 ml	TfpL Fr2	3,56	4,24	1,18	2.51	n.b.*
6	2 ml	TfpL Fr3	3,72	4,54	1,58	2,54	>80 %
7	2 ml	TfpL Fr4	3,48	4,58	1,57	2.55	n.b.
8	2 ml	TfpL Fr5	3,38	4,26	1,41	2.47	n.b.
	2 ml	TIpL Fr6	3,58	4.4	1,14	1,93	60-65 %

10

15

20

Tabelle C

Γ		Medium-Zusatz				Differenzierungsparameter				
	Versuch	Transfeirin	Transferrin Konjugate	DNA	Zelizahi (x10 <sup>c</sup> /ml)	Hb (E <sup>492</sup> )	% desint. Zellen	% LA+E	% Eb	
5	1	•	- - - Tipi90 Tipi270	•	2.56 3.72 3.67 3.30	0.259 1.997 1.105 1.366	56 3 5	<1 73 54 60	44 1 8 4	
٥	2	• •	- - Tipi90	pRSVLuc pRSVLuc pRSVLuc	1.24 5.22 4.46	0.28 2.459 2.265		n.n. n.n. n.n.		
<b>6</b> 5	1 3	•	Tipi90		2.1 2.55 2.64 2.76	0.222 1.369 1.016 1.055	79 6 10 9	<1 72 56 72	21 0 7 4	

<sup>\*:</sup> nicht bostimmt
b: Fe-Transferrin, 200 μg in 13 μl; TfpL-Fraktionen, 200 μg in 130 μl; Η<sub>2</sub>Ο, 130 μl

#### Tabelle D

, [	Re	eifung (Hämoglobingehalt)	von v-e		mierten Ery men haber		n, die v-erbE	- Ribozym - DNA
	Nr.	DNA	Transferrin		Hämoglobiri-Gehalt (% positiv nach saurer Benzidinfärbung)			
		Art	MW	Menge	Art	Menge	14 h	62 h
, [	1	erbschnitt 13	2x10 <sup>5</sup>	1 цд	Tí	10 цд	<1	15 + -3° (3)°
	2	erbschnitt 13	1		TIPL Fr5	10 μg	<1	37 + -4 (2)
	3	erbschnitt 53	2x105	1 µg	Tí	10 Lg	<1	25 + -2 (2)
, [	4	erbschnitt 53	1		Tipl Fr5	10 цд	<1	42 + -1 (2)
	5	vector ohne Ribozym	2×106	10 цд	Tí	100 цд	<1	23 + -3 (2)
Γ	6	vector ohne Ribozym	]	10 дд	TfpL Fr5	100 дд	<1	22 + -2 (2)
	7	erbschnitt 13 + 53 s.o.	]	0,5 + 0,5 цд	TI	10 Eg	<1	21 + -2 (2)
,	8	erbschnitt 13 + 53	1	0.5 + 0,5 цд	TfpL Fr5	10 µg	<1	38 + -2 (2)

a: Pro Bestimmung wurden > 200 Zellen ausgezählt, Werte +- Standardabweichung

## Literatur:

30

Ascoli, M. und Puett, D. (1974), Biochem. Biophys. Acta 371, 203-210

Beug, H., et al., (1982a), J. Cell Physiol. Suppl. 1, 195-207.

Beug, H., et al., (1982b), Cell 28, 907-919.

Beug, H., et al. (1984), Cell 36, 963-972.

Cormier et al., (1988), Nucleic Acids Res. 16, 4583.

Deakin, H., et al., (1963), Biochem.J. 89, 296.

Felsenfeld et al., (1978), Nature 271, 115-122.

Graf et al., (1978), Nature 275, 496-501.

Huebers et al., (1987), Physiol.Rev. 67, 520-582.

Jung et al., (1981), Biochem.Ros.Commun. 101, 599.

Kahazaie, K., et al., (1988), EMBO J., 10, 3061-3071.

Killisch, I., et al., (1990), in Verbereitung

Kowenz, E., et al., (1986), Mod. Tronds in Human Leukemia VII, Springer Verlag, pp. 199-209.

Lemaitre et al., (1987), Proc.Natl.Acad.Sci. 84, 648.

Maniatis et al., Molecular Cloning, Cold Spring Harbor 1982

Morvan et al., (1988) Nuclcic Acids Res. 16, 833.

Nolan, G.P., et al., (1986), Proc.Natl.Acad.Sci. 85, 2603-2607

Praseuth et al., (1988), Proc.Natl.Acad.Sci. 85, 1349.

Orkin, et al., (1975), Proc.Natl.Acad.Sci. 72, 98-102.

Radke, K., et al., (1982), Cell 31, 643-653

Schmidt et al., (1986), Cell 46, 41-51.

Smith et al., (1986), Proc.Natl.Acad.Sci. 83, 2787.

Stein et al., (1984), J. Biol.Chem. 259, 14762-14772

Stein et al., (1989), Nucleic Acids Res. 16, 3209.

Stirchak et al., (1987), J.Org.Chem. 52, 4203.

Warrant R.W., et al., (1978), Nature 271, 130-135.

Wu, G.Y.,et al., (1988), J.Biol.Chem. 263, 14621-14624.

Zameznik et al. (1986), Proc.Natl.Acad.Sci. 83, 4143.

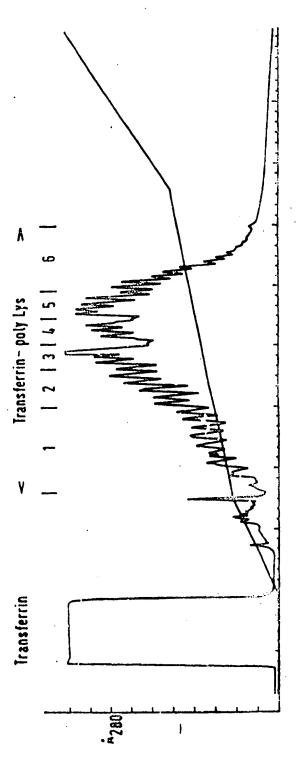
Zenke, M., et al., (1988), Cell 52, 107-119.

b: Anzahl unabhängiger Bestimmungen

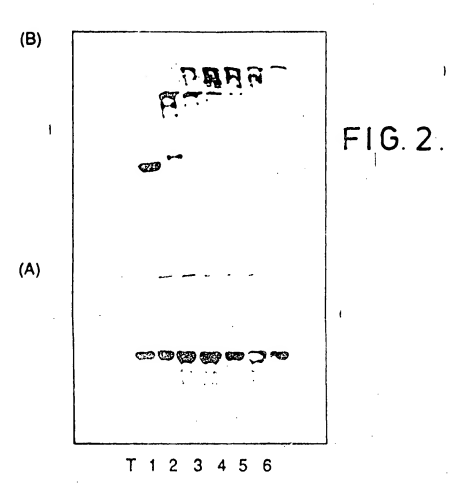
### **Ansprüche**

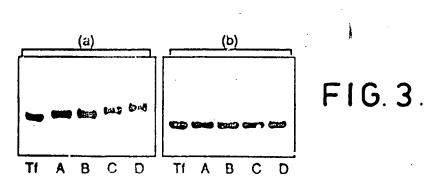
- 1. Neue Protein-Polykation-Konjugate, die befähigt sind, mit zu Polykationen affinen Substanzen, insbesondere Nukleinsäuren oder Nukleinsäureanalogen, lösliche Koniplexe zu bilden, die Über Rezeptorvermittelte Endozytose in die Zelle aufgenommen werden, dadurch gekonnzeichnet, daß der Proteinanteill des Konjugats Transferrin ist.
- 2. Konjugate nach Anthruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das Polykation ein, gegeber-enfalls modifiziertes, Protamin ist.
- 3. Konjugate nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das Polykation ein, gegebenenfalls modifiziertes, Histon ist.
- Konjugate nach Anspruch 1, deziurch gekennzeichnet, daß das Polykation ein synthetisches homologes oder heterologes Polypeptid ist.
  - 5. Konjugate nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß das Polypeptid Polylysin Ist.
- 6. Konjugate nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch geltennzeichnet, daß das Polykation etwa 20 bis 500 positive Ladungen aufweist.
  - 7. Konjugate nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß das molare Verhältnis Transferrin:Polykation etwa 10:1 bis 1:4 beträgt.
- 8. Neue Protein-Polykation/Nukleinsäure-Komplexe, die über Rezeptor-vermittelte Endozytose in die Zelle aufgenommen werden, dadurch gekennzeichnet, daß das Protein Transferrin ist.
- 9. Komplexe nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß sib als Konjugat-Anteil eines der in den Ansprüchen 1 bis 7 definierten Konjugate enthalten.
- 10. Komplexe nach Anspruch 9. dadurch gekennzeichnet, daß sie als Nukleinsäure eine zur spezifischen Inhibierung von Genen bzw. der RNA-Funktion befähigte Nukleinsäure enthalten.
- 11. Komplexe nach Anspruch 10. dadurch gekannzeichnet, daß sie eine Nukleinsäure enthalten, die zur Inhibierung viraler Nukleinsäure befähigt ist.
- 12. Komplexe nach Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, daß sie eine Nukleinsäure enthalten, die zur Inhibierung von Oncogenen oder anderen Schlüsselgenen, die Wachstum und/oder Differenzierung von Zellon kontrollieren, befähigt ist.
- 13. Komplexe nach einem der Ansprüche 10 bis 12, dadurch gekennzeichnet, daß sie als Nukleinsäure ein Ribozym, gegebenenfalls zusammen mit einer Carrier-RNA, bzw. das dafür kodierende Gen enthalten.
- 14. Komplexe nach Anspruch 13, dadurch gekennzeichnet, daß sie als Nukleinsäure eine genetische Einheit, bestehend aus einem tRNA-Gen als Carrier-Gen und einem innerhalb dieses Gens angeordneten Ribozymgen, enthalten.
- 15. Komplexe nach einem der Ansprüche 8 bis 12, dadurch gekennzeichnet, daß sie als Nukleinsäure ein, gegebenenfalls modifiziertes, Antisense-Oligonukleotid, gegebenenfalls zusammen mit einer Carrier-t lukleinsäure, bzw. im Falle eines RNA-Oligonukleotids das dafür kodierende Gen enthalten.
  - 16. Verfahren zum Einführen von Nukleinsäuren in menschliche oder tierische Zellen mittels Rezeptorvermittelter Endozytose, dadurch gekennzeichnet, daß man aus einem Transferrin-Polykation-Konjugat und Nukleinsäure(n) einen, vorzugsweise unter physiologischen Bedingungen löslichen, Komplex bildet und die Zellen mit diesem Komplex in Berührung bringt.
  - 17. Pharmazeutische Zubereitung, enthaltend einen oder mehreru der in den Ansprüchen 8 bis 15 definierten Komplexe.

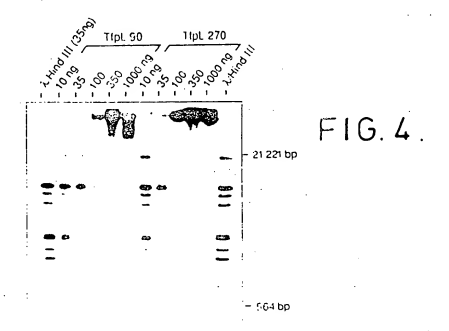
60

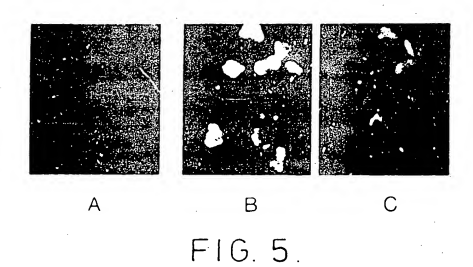


F16.1









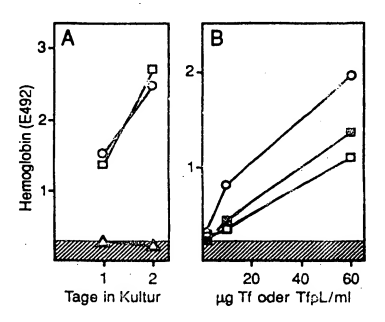
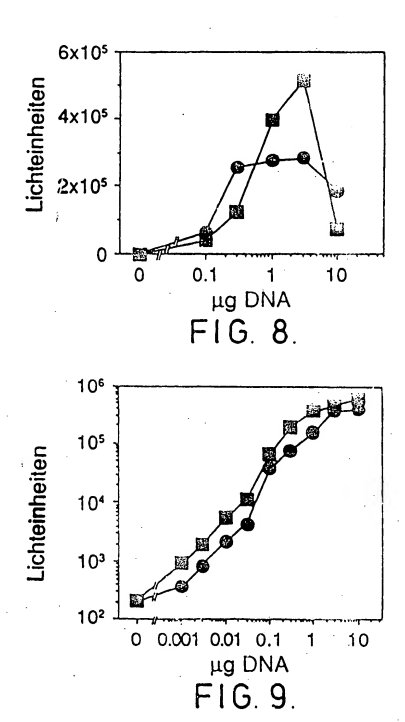
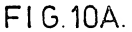
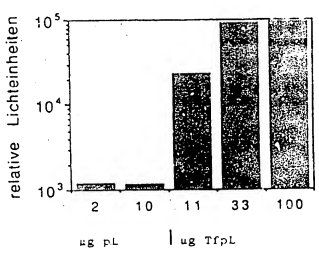


FIG. 6.

ACTICAAATICTAAAATTATAAATTATOAATCOTOAAACTOTATOACATTOTACAATTATAAAATTATAAAATTATOACATTATOACATTOTACAAAATTATAAAATTATAAAATTATAAAATTATAAAATTATA
---







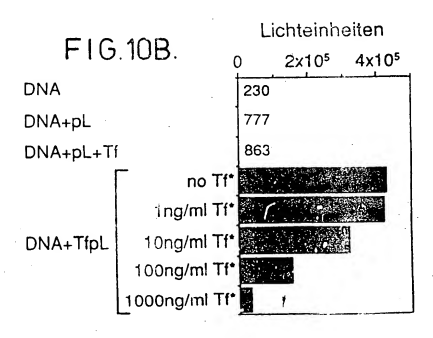


FIG. 11.

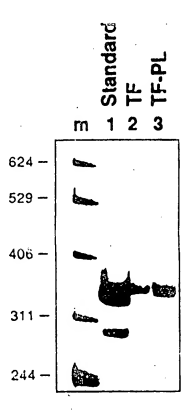


FIG. 12.

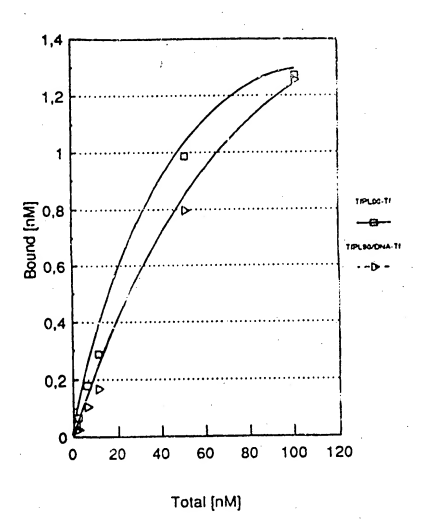
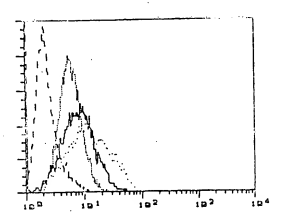


FIG. 13

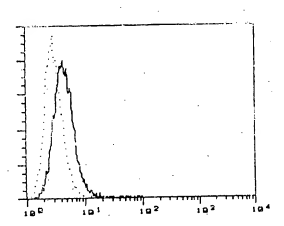
Anzahl Zählereignisse



relative Fluoreszenzimtomsität

FIG. 14.

Anzahl ZEhlereignisse



relative Fluoreszenzintensität

FIG.15

EP 90 10 4700

	EINSCHLÄGIGE DOKU	JMENTE		
ategorie	Kennzeichnung des Dohnmente mit Ang der maßgeblichen Teile	abe, soweit erforderlich,	Dougla Ancyruch	HEASSIFEKATION DER ANMELDUNG (BM. CLS)
X	CELLULAR & MOLECULAR BIOLO Nr. 1, 1982, Seiten 15-18, Press Ltd, GB; J.C. STAVRI "Use of transferrin as a g to the erythroid cells of " Insgesamt *	Pergamon DIS et al.: ene-carrier	1,3,6-	C 12 N 15/87 A 61 K 47/48
<b>Y</b>	IDEM		2,4,5	
D, Y <sup>¾</sup>	THE JOURNAL OF BIOLUGICAL Band 262, Nr. 10, 5. April 4429-4432, The American So Biological Chemists, Inc., et al.: "Receptor-mediated gene transformation by a scarrier system" * lnsgesamt *	1987, Seiten eciety of US; G.Y. WU I in vitro	4,5	
Y	CHEMICAL ABSTRACTS, Band 18. Juni 1987, Seite 205, Zusammenfassung 190339v, Ohio, US; U. WIENHUES at a method for transfection at of reconstituted DNA-protein eukaryotic cells", & DI 81-9  * Insgesamt *	Columbus, al.: "A novel ad expression ein complexes	2	EECHERCHIERTE SACHGERGETE (IM. CL.5) C 12 N A 61 K
X	WO-A-8 805 077 (BATTELLE INSTITUTE) * Insgesamt *	MEMORIAL	1,4-17	
A	EP-A-0 153 151 (ELI LILL	Y & CO.)		
A	WO-A-8 800 837 (BATTELLE INSTITUTE)	MEMORIAL		
Der	vortiegende Rocherchenbericht wurde für alle	Patestansprücke orstellt		·
	Redurchment	Abschäußstem der Recherche		Profer
X: w Y: w A: w	EN HAAG  KATEGORIE DER GENANNTEN DOXUMEN on bezonderer Bedeutung allein betrachtet en bezonderer Bedeutung in Verbindung zult einer aderen Veröffentlichung derselben Kategorie schnolegischer Hinterprand sichtschriftliche Offenberung zeischenlichtentur	E : filteres Paleo nach dem Al D : la der Anme L : aus andern C	g Engrundo llegende idokument, das jed meldedati: a veroti idung angelährtes l cränden angelührte	Dokument



# EUROPÄISCHER REC: A RCHENBERICHT

Names der Asserbinse

EP 90 10 4700

		SE DOKUMENTE	<del></del>	
anger le	Kennedsbrung des Delers der medeski	ents mit Angoba, novelt erforderlich, chen Tolle	Betriffi Appropried	MASSIFIKATION DER ANNEELDUNG (Int. CL.5)
<b>,</b> x	PROC. NATL. ACAD. ! Mai 1990, Seiten 3: et al.: "Transferr conjugates as carr nto cells" " Insgesamt "	SCI. USA, Band 87, 410-3414; E. WAGNER in-polycation fors for DNA uptake	1-17	
		· .		
	es.			
		. •		
			İ	
				SACHGERIETE (br. CL5)
				· ·
			**	
	·			
				i
				·
Der	verliegende Resberahenberickt w	Lide für Like Patentaesspräche erstellt		Prior
(	DEN HAAG	27-06-1990		LLY J.M.
¥: w	KATEGORIE DER GENANNTER In besonderer Bo nietung allela bestra	E: älteres Pater shin aach den Al	g zugrunde liegende Idokument, das Jed Imeldedatum verSff Idung angeführtes I	catlicht worden ist

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:	
BLACK BORDERS	
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES	
☐ FADED TEXT OR DRAWING	
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING	
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES	
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS	
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS	
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT	
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY	
□ OTHER•	

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.